54) COMPOSITE OXIDE CAVALYST AND MANUFACTURE OF METHACROLE IN AND METHACRYLIC ACID.

- 1197 宝力 (Country)

JP (Japan)

(11) 공개번호 (Publication Number)

2000-325795 (2000.11.28)

() 日本語/한글(JP)

(>현재진행상대보기

(Kind of Document)

A (Unexamined Publication)

. 191) 출위변호 (Application Number)

1999-144296 (1999.05.25)

:(75) 발명자 (Inventor)

KIMURA NAOMASA, TANIMOTO MICHIO, ONODERA HIDEO

대표출원인명: NIPPON SHOKUBAI (A00076)

AND SOUTH ASSESSMENT

NIPPON SHOKUBAI CO LTD,

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for manufacturing methacrolein and methacrylic acid at a high yield and stably.

SOLUTION: This composite oxide catalyst is represented by MoaWbBicFedAeBf CgDhEiOx (wherein, when A=Ni, Co; B=Na. K, Rb, Cs, TI; C = an alkaline earth metal; D=P, Te, Sb, Sn, Ce, Pb, Nb, Mn, As, B, Zn; E=Si, Al, Ti, Zr; a=12, It is $0 \le b \le 10$, $0 < c \le 10$, $0 < d \le 10$, $0 < f \le 10$, $0 \le g \le 10$, $0 \le h \le 4$, $0 \le i \le 30$). In addition, the catalyst is highly reliable in terms of activity, selectivity and catalyst life and shows a stable performance for a long time. Further, the catalyst is used for manufacturing methacrolein and methacrylic acid by oxidizing in the gas phase at least one kind of chemical compound selected from a propylene, an isobutylene, a t-butanol and a methyl-t- butylether. In this case, the total nitrate group amount during preparing the catalyst is set within the range of $1 < NO3/Mo \le 1.8$.

COPYRIGHT: (C)2000, JPO

[150] 三州특허崑亭 (IPC)

B01J-023/88; B01J-027/057; B01J-027/19; C07C-045/35; C07C-045/37; C07C-04

C07C-051/23; C07C-051/25; C07C-057/055; C07B-061/00

B01J-023/88 Z

B01J-027/057 Z

B01J-027/19 Z

C07C-045/35 C07C-045/37 C07C-047/22

C07C-051/23

C07C-051/25

C07C-057/055 A

C07C-057/055 B

C07B-061/00 300

4G069; 4H006; 4H039

4G069: AA02 AA08 BB06A BB06B BB12A BC02A BC02B BC03A BC03B BC05A BC05B B BC06B BC08A BC08B BC16A BC19A BC19B BC21A BC22A BC25A BC25B BC26A BC27. BC43B BC50A BC51A BC55A BC59A BC59B BC60A BC60B BC62A BC63A BC63B BC66. BC67A BC67B BC68A BC68B BD03A BD05A BD05B BD07A CB10 CB17 DA06 FC02 FC0 4H006: AA02 AC45 AC46 BA02 BA06 BA13 BA14 BA18 BA30 BE30

4H039: CA62 CA65 CC30

BR 200002501 A (2001.03.13)

CN 1282630 A (2001.02.07)

CN 1282630 C (2001.02.07)

EP 1055455 A2 (2000.11.29)

EP 1055455 A3 (2000.11.29)

ID 26151 A (2000.11.30)

KR 2001-0049394 A (2001.06.15)

MX PA00005113 A (2002.06.04)

SG 82694 A1 (2001.08.21)

TW 518253 B (2003.01.21)

US 6383973 B1 (2002.05.07)

US 6509508 B2 (2003.01.21)

<u>US 20020103077 A1</u> (2002.08.01) .

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2000-325795 (P2000-325795A)

(43)公開日 平成12年11月28日(2000.11.28)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ						テ	7]}*(参考)
B01J	23/88			В0	1 J	23/88				\boldsymbol{z}	4G069
	27/057					27/057				Z	4H006
	27/19					27/19				Z	4H039
C07C	45/35			C 0	7 C	45/35					
	45/37					45/37					
			審查請求	未請求	永 簡	項の数4	OL	(全	8	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平11-144296		(71)	出願人	000004	1628		***************************************		
, , , ,	~	•				株式会	社日本	触媒			
(22)出願日		平成11年5月25日(1999.5.	25)			大阪店	大阪市	中央區	引之	麗橋	4丁目1番1号
				(72)	発明者	千村 木村	直正				
						兵庫県	姬路市	網干	又與	[浜字	西沖992番地の
						1 棋	试会社	日本組	連媒	内	
		į		(72)	発明者	育 谷本	道雄				
						兵庫県	姬路市	網干	又具	[浜字	西沖992番地の
						1 树	式会社	日本的	蚀棋	树	
				(72)	発明者	小野寺	秀夫				
						兵庫県	姫路市	網干	双贝	[浜字	西沖992番地の
						1 构	式会社	日本的	蚀绒	内	
											最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 複合酸化物触媒、並びに(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸の製造方法

(57)【要約】

【課題】 MoaWbBicFedAeBfCgDhEiOx (A =Ni、Co、B=Na、K、Rb、Cs、T1、C=アルカリ土類金属、D=P、Te、Sb、Sn、Ce、Pb、Nb、Mn、As、B、Zn、E=Si、A1、Ti、Zr、a=12のとき、0 \le b \le 10、0<c \le 10、0<d \le 10、2 \le e \le 15、0<f \le 10、0 \le g \le 10、0 \le h \le 4、0 \le i \le 30)で表される複合酸化物触媒であって、活性、選択性および触媒寿命に優れ、長期にわたって安定した性能を示す触媒、およびこの触媒を用いてプロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよびメチルーセーブチルエーテルから選ばれる少なくとも一種の化合物を気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を製造する方法を提供する。

【解決手段】 触媒調製時における全硝酸根量を 1 < N $O_3 / Mo \le 1$. 8の範囲に調整する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1):

MoaWbBicFedAeBfCgDhEiOx

(式中、Moはモリブデン、Wはタングステン、Biは ビスマス、Feは鉄、Aはニッケルおよびコバルトから 選ばれる少なくとも一種の元素、Bはナトリウム、カリ ウム、ルビジウム、セシウムおよびタリウムから選ばれ る少なくとも一種の元素、Cはアルカリ土類金属から選 ばれる少なくとも一種の元素、Dはリン、テルル、アン チモン、スズ、セリウム、鉛、ニオブ、マンガン、ヒ 素、ホウ素および亜鉛から選ばれる少なくとも一種の元 素、Eはシリコン、アルミニウム、チタニウムおよびジ ルコニウムから選ばれる少なくとも一種の元素、そして Oは酸素であり、a、b、c、d、e、f、g、h、i およびxはそれぞれMo、W、Bi、Fe、A、B、 C、D、EおよびOの原子比を表し、a=12のとき、 $0 \le b \le 10, 0 < c \le 10, 0 < d \le 10, 2 \le e \le$ $15, 0 < f \le 10, 0 \le g \le 10, 0 \le h \le 4, 0 \le$ i≤30であり、xはそれぞれの元素の酸化状態によっ て定まる数値である)で表される複合酸化物触媒であっ て、触媒調製時における全硝酸根量を1<NO。/Mo ≤1.8の範囲に調整して得られるものであることを特 徴とする複合酸化物触媒。

【請求項2】 ビスマス供給源の少なくとも一部として 塩基性硝酸ビスマスを用いる請求項1記載の複合酸化物 触媒。

【請求項3】 $9 \le c + d + e \le 20$ である請求項1または2に記載の複合酸化物触媒。

【請求項4】 プロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよびメチルーセーブチルエーテルから選ばれる少なくとも一種の化合物を酸化触媒の存在下に分子状酸素または分子状酸素含有ガスにより気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を製造するに当り、該触媒として請求項1の複合酸化物触媒を用いることを特徴とする(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は複合酸化物触媒、並びに(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸の製造方法、詳しくは(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸の製造に好適なMo-Bi系複合酸化物触媒、並びにこの触媒の存在下にプロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよびメチルーセーブチルエーテルから選ばれる少なくとも一種の化合物を気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】プロピレン、イソブチレンなどの気相接 触酸化反応によって (メタ) アクリル酸および (メタ) アクロレインを製造するための改良触媒は数多く提案されている。例えば、特開昭50-13308、同50-47915号各公報には、Mo、Bi、Fe、SbおよびNiを含み、更にK、RbおよびCsの少なくとも一種の元素を必須成分とする触媒、特開昭64-56634号公報には、Mo、BiおよびFeを含み、さらにNiおよびCoの少なくとも一種の元素を必須成分とする触媒、特公昭56-52013号公報には、Mo、BiおよびFeを含み、さらにMg、Ca、Zn、CdおよびBaの少なくとも一種の元素を必須成分とする触媒、特公昭56-23969号公報には、Mo、BiおよびFeを含み、さらにIIAおよびIIB族元素の少なくとも一種の元素を必須成分とする触媒、ちと一種の元素を必須成分とする触媒、

【0003】また、特開昭62-234548号公報には、上記従来技術に係わる公報にはBi供給源として水溶性化合物、特に硝酸塩が用いられているが、Bi含量が多い場合(原子比でMo12に対し3~7)には、硝酸ビスマスの使用は不適当であるとして、Bi供給源として酸化ビスマスや次炭酸ビスマスを用いる複合酸化物触媒の製造方法が記載されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】上記従来のMo-Bi 系複合酸化物触媒は、それなりに問題を解決しているものと考えられるが、なお改善されなければならない問題が残されている。具体的には、①プロピレン、イソブチレンなどを気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を製造する際の目的生成物の収率が必ずしも十分とはいえない、②プロピレン、イソブチレンなどの気相酸化反応中にモリブデン成分の昇華によって活性が低下し、触媒寿命の点から十分満足できるとはいえないという問題があった。

【0005】かくして、本発明は、下記の一般式(1):

${\tt MoaWbBicFedAeBfCgDhEiOx}$

(式中の各成分およびその比率については後記の通りである)で示される複合酸化物触媒であって、活性、選択性および触媒寿命に優れ、長期にわたって安定した性能を示す触媒、およびこの触媒を用いてプロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよびメチルーセーブチルエーテルから選ばれる少なくとも一種の化合物を分子状酸素または分子状酸素含有ガスにより気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を高収率で、安定的に製造する方法を提供しようとするものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の一般式(1)で示されるような複合酸化物触媒に関して検討した結果、ビスマス、鉄およびA成分(コバルトおよび/またはニッケル)の量が比較的多いときに、プロピ

レン、イソブチレンなどの気相酸化反応時のモリブデンの昇華量が抑制されることを見出した。しかし、ビスマス、鉄およびA成分の量が比較的多いと、触媒調製時における硝酸根量が多くなり、触媒を成型する際の成型性を悪化させ、さらには触媒の性能を低下させるといった悪影響を及ぼすことがわかった。この問題を解決すべく更に検討した結果、触媒調製時におけるモリブデンに対する硝酸根量を少なくすると、活性、選択性および触媒寿命に優れた触媒を再現性よく製造できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0007】すなわち、本発明は、一般式(1): MoaWbBicFedAeBfCgDhEiOx

(式中、Moはモリブデン、Wはタングステン、Biは ビスマス、Feは鉄、Aはニッケルおよびコバルトから 選ばれる少なくとも一種の元素、Bはナトリウム、カリ ウム、ルビジウム、セシウムおよびタリウムから選ばれ る少なくとも一種の元素、Cはアルカリ土類金属から選 ばれる少なくとも一種の元素、Dはリン、テルル、アン チモン、スズ、セリウム、鉛、ニオブ、マンガン、ヒ 素、ホウ素および亜鉛から選ばれる少なくとも一種の元 素、Eはシリコン、アルミニウム、チタニウムおよびジ ルコニウムから選ばれる少なくとも一種の元素、そして Oは酸素であり、a、b、c、d、e、f、g、h、i およびxはそれぞれMo、W、Bi、Fe、A、B、 C、D、EおよびOの原子比を表し、a=12のとき、 $0 \le b \le 10$ 、 $0 < c \le 10$ (好ましくは $0.1 \le c \le$ 10)、 $0 < d \le 10$ (好ましくは0. $1 \le d \le 1$ 0)、 $2 \le e \le 15$ 、 $0 < f \le 10$ (好ましくは0.0 $0.1 \le f \le 1.0$), $0 \le g \le 1.0$, $0 \le h \le 4$, $0 \le i$ ≤30であり、xはそれぞれの元素の酸化状態によって 定まる数値である)で表される複合酸化物触媒であっ て、触媒調製時における全硝酸根量を1<NO3/Mo ≤1.8の範囲に調整して得られるものであることを特 徴とする複合酸化物触媒である。

【0008】また、本発明は、プロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよびメチルーセーブチルエーテルから選ばれる少なくとも一種の化合物を酸化触媒の存在下に分子状酸素または分子状酸素含有ガスにより気相酸化して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクロレインおよびを製造するに当り、該触媒として上記の複合酸化物触媒を用いることを特徴とする(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸の製造方法である。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の触媒は、触媒調製時における全硝酸根量をモリブデン量に対し、1倍以上で1.8倍を超えないようにして、すなわち $1 < NO_3 / Mo \le 1.8$ 、好ましくは $1.1 < NO_3 / Mo \le 1.8$ の範囲に調整して得られる複合酸化物触媒である。

【0010】本発明における、「触媒調製時における全 硝酸根量」とは、触媒を調製するために用いる全出発原 料中に含まれる硝酸根と触媒調製の際に必要に応じて用いる硝酸に由来する硝酸根の合計量を意味する。例えば、後記実施例1の場合、出発原料である硝酸コバルト、硝酸ニッケルなどに由来する硝酸根と硝酸ビスマスを溶解するために用いる硝酸に由来する硝酸根との合計量である。

【0011】 NO_3 /Moが1.8を超えると成型性の悪化、触媒性能の低下などが生じ、本発明の目的を達成することができない。すなわち、触媒調製時に多量の硝酸根が存在するとp H はきわめて低くなり、このような強酸性下ではモリブデン、タングステンなどの安定性と反応性が影響を受け、さらに、蒸発乾固、乾燥、粉砕を経て得られた粉体は多量の硝酸根を含有するため、成型時に吸湿し、成型性の悪化を招くことがある。一方、 NO_3 /Moが1以下では、各元素間の反応性が低下し、結果として触媒活性が低下する。

【0012】触媒焼成時における全硝酸根量がモリブデン量の1倍を超え、1.8倍以下となるようにするためには、ビスマス供給源の少なくとも一部として塩基性硝酸ビスマスを使用すればよい。この「塩基性硝酸ビスマス」とは、その具体的な化学式は必ずしも明らかではないが、例えばオキシ硝酸ビスマスあるいは硝酸水酸化ビスマスと称せられているものであり、少なくとも硝酸ビスマス($Bi(NO_3)_3 \cdot 5H_2O$)よりも硝酸根含量の少ないものを意味する。そのほか、他の元素成分の供給源、すなわち出発原料として硝酸塩以外、例えば水酸化物、炭酸塩、酢酸塩、硫酸塩などの硝酸を含まないか、あるいは硝酸量の少ない化合物を用いればよい。

【0013】本発明の触媒のなかでも、ビスマス、鉄およびA成分の含量が多いものが酸化反応中のモリブデンの昇華を低減できるので好適に用いられる。具体的には、一般式(1)において、9≦c+d+e、好ましくは9≦c+d+e≦20のものが好適に用いられる。この点から、ビスマス供給源の少なくとも一部として塩基性硝酸ビスマスを用い、鉄およびA成分の供給源として硝酸を含まないか、あるいは硝酸量の少ない化合物を用いるのが、触媒調製時における全硝酸根量をモリブデン量に対し1.8倍を超えないようにするのに好都合である。具体的には、鉄供給源としては水酸化鉄などを、またA成分供給源としては炭酸ニッケル、酢酸ニッケル、酢酸コバルトなどを用いるのが好ましい。

【0014】本発明の触媒は、この種の触媒の調製に一般に用いられている方法により、また一般に用いられている出発原料を用いて調製することができる。

【 O O 1 5 】出発原料についていえば、焼成によって酸化物を生成する化合物、例えばアンモニウム塩、硝酸塩などを用いることができる。調製方法については、通常、各元素成分を含有する出発原料の所要量を水性媒体中に適宜溶解あるいは分散し、加熱攪拌した後、蒸発乾固、乾燥、粉砕した後、得られた粉体を押出し成型、打

錠成型あるいは造粒成型などにより任意の形状に成型すればよい。この際、触媒の強度、紛化度を改善する効果があるとして一般によく知られているガラス繊維などの無機繊維、各種ウィスカーなどを添加してもよい。また、触媒物性を再現よく制御するために硝酸アンモニウム、セルロース、デンプン、ポリビニルアルコール、ステアリン酸など一般に粉体結合剤として知られた添加物を使用することもできる。

【0016】また、本発明の触媒は、それ自体単独で使用することができるが、アルミナ、シリカーアルミナ、シリコンカーバイド、酸化チタン、酸化マグネシウム、アルミニウムスポンジなどの不活性担体に担持して使用することもできる。

【0017】上記の成型体あるいは担持体を空気流通下 に300~600℃の温度で1~10時間程度焼成して 目的とする複合酸化物触媒が得られる。

【0018】本発明の複合酸化物触媒は、プロピレンの 気相酸化によるアクロレインおよびアクリル酸の製造、 イソブチレンの気相酸化によるメタクロレインおよびメ タクリル酸の製造、セーブタノールの気相酸化によるメ タクロレインおよびメタクリル酸の製造、そしてメチル -t-ブチルエーテルの気相酸化によるメタクロレイン およびメタクリル酸の製造に好適に用いられる。なお、 本発明は、例えばプロピレンの場合、主としてアクロレ インを製造する態様を包含することはいうまでもない。 【0019】本発明の気相接触酸化反応の実施に際して の装置、条件などについては特に制限はない。すなわ ち、反応器としては一般の固定床反応器、流動床反応 器、移動床反応器が用いられ、反応条件についていえ ば、気相接触酸化反応による (メタ) アクロレインおよ び(メタ)アクリル酸の製造に一般に用いられている条 件下で実施することができる。例えば、原料ガスとし て、プロピレン、イソブチレン、セーブタノールおよび メチルーt-ブチルエーテルから選ばれる少なくとも一 種の化合物1~15容量%、この原料ガスに対し、容量 比で1~10倍の範囲の分子状酸素および希釈剤として の不活性ガス、例えば窒素、炭酸ガス、水蒸気などから なる混合ガスを250~450℃の温度範囲で常圧~1 0気圧の圧力下に300~5,000hr⁻¹(STP) の空間速度で本発明の触媒と接触させて反応させればよ 11

【0020】本発明の方法によれば、プロピレンからアクロレインおよびアクリル酸、イソブチレンからメタクロレインおよびメタクリル酸、セーブタノールからメタクロレインおよびメタクリル酸、そしてメチルーセーブチルエーテルからメタクロレインおよびメタクリル酸が高収率で得られる。

[0021]

【発明の効果】本発明の触媒は、高活性、高収率であり、再現性よく得られる。

【0022】また、本発明による触媒は高い活性を維持することから、本発明の方法によれば高収率で長期間にわたって安定して(メタ)アクロレインおよび(メタ)アクリル酸を製造することができる。

[0023]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を更に具体的に 説明するが、本発明は、これら実施例に限定されるもの ではない。なお、転化率、合計選択率および合計単流収 率は次のように定義される。

【0024】転化率(%) = (反応した原料化合物のモル数) / (供給した原料化合物のモル数) ($\times 100$) 選択率(%) = (生成した不飽和アルデヒドおよび不飽和カルボン酸のモル数) / (反応した原料化合物のモル数) ($\times 100$)

収率(%)=(生成した不飽和アルデヒドおよび不飽和 カルボン酸のモル数)/(供給した原料化合物のモル 数)(×100)

実施例1

(触媒の調製)イオン交換水1リットル(以下、Lで表 示する)に硝酸コバルト550g、硝酸ニッケル412 gおよび硝酸第二鉄286gを溶解した。また、硝酸ビ スマス92gを61重量%の硝酸50m1とイオン交換 水200m1とからなる硝酸水溶液に溶解した。別に、 加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニ ウム1000gおよびパラタングステン酸アンモニウム 25gを添加し、攪拌しながら溶解した。得られた水溶 液に上記別途調製した2つの水溶液を滴下、混合し、次 いで硝酸カリウム3.8gをイオン交換水50m1に溶 解した水溶液および20重量%濃度のシリカゾル141 gを順次添加した後、塩基性硝酸ビスマス(関東化学 (株)製)178gを添加した。このようにして、M o、W、Bi、Fe、Co、Ni、KおよびSiの各元 素を含有するスラリーを得た。このスラリー中の、モリ ブデンに対する硝酸根の割合(NO3/Mo)は1.8 であった。 上記スラリーを加熱撹拌し、蒸発乾固、乾 燥した。次いで、得られた固形物を粉砕し、外径6m m、内径2mm、長さ6.6mmのリング状に成型し、 空気流通下480℃で8時間焼成して触媒(1)を得

【0025】この触媒(1)の金属元素組成(酸素を除く原子比、以下同じ)は次のとおりであった。

[0026]

M o 12W0.2B i 1.7F e 1.5C o 4N i 3K0.08S i 1 (酸化反応) 触媒(1)1,500mlを25mm φのステンレス鋼製反応器に充填した。この反応器にプロピレン7容量%、酸素14容量%、水蒸気25容量%および窒素等からなる不活性ガス54容量%の混合ガスを接触時間2秒にて導入し、反応温度310℃で酸化反応を行った。結果を表1に示した。

【0027】比較例1

【0028】この触媒(2)の金属元素組成は、触媒(1)と同じである。

【0029】(酸化反応)実施例1において、触媒

(1)の代わりに触媒(2)を用いた以外は実施例1と 同様の反応条件で酸化反応を行った。結果を表1に示した。

【0030】比較例2

(触媒の調製)実施例1において、コバルト原料として 硝酸コバルト137gおよび酢酸コバルト251g、ま たニッケル原料として酢酸ニッケル250gを用いた以 外は実施例1と同様に触媒(3)を調製した。このスラ リー中の(NO_3/Mo)は0.8であった。

【0031】この触媒(3)の金属元素組成は、触媒(1)と同じである。

【0032】(酸化反応)実施例1において、触媒

(1)の代わりに触媒(3)を用いた以外は実施例1と 同様の反応条件で酸化反応を行った。結果を表1に示し た。

【0033】実施例1と比較例1、2との比較より、本発明の触媒(1)は比較用の触媒(2)、(3)より触媒活性に優れ、高い収率を示すことがわかる。

【0034】実施例2

(触媒の調製)イオン交換水1Lに硝酸コバルト137 g、酢酸コバルト251g、硝酸ニッケル412gおよび硝酸第二鉄286gを溶解した。また、硝酸ビスマス92gを61重量%の硝酸50m1とイオン交換水200m1からなる硝酸水溶液に溶解した。別に、加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニウム100gおよびパラタングステン酸アンモニウム25gを添加し、攪拌しながら溶解した。得られた水溶液に上記別途調製した2つの水溶液を滴下、混合し、次いで硝酸カリウム3.8gをイオン交換水50m1に溶解した水溶液および20重量%濃度のシリカゾル141gを順次

添加した後、塩基性硝酸ビスマス(関東化学(製))178gを添加してMo、W、Bi、Fe、Co、Ni、KおよびSi $O8元素を含有するスラリーを得た。このスラリー中の (<math>NO_3/Mo$) は1.3であった。

【0035】上記スラリーを用いて実施例1と同様にして触媒(4)を調製した。この触媒(4)の金属元素組成は次のとおりであった。

[0036]

M o 12W0.2B i 1.7F e 1.5C o 4N i 3K0.08S i 1 (酸化反応) 実施例 1 において、触媒(1)の代わりに 触媒(4)を用いた以外は実施例 1 と同様の反応条件で 酸化反応を行った。結果を表 1 に示した。

【0037】実施例3

(触媒の調製) イオン交換水1Lに硝酸コバルト550 gおよび硝酸第二鉄286gを溶解した後に酢酸ニッケル250gを加えた。また、硝酸ビスマス389gを61重量%の硝酸50m1とイオン交換水200m1からなる硝酸水溶液に溶解した。別に、加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニウム1,000gおよびパラタングステン酸アンモニウム25gを添加し、攪拌しながら溶解した。得られた水溶液に上記別途調製した2つの水溶液を滴下、混合し、次いで硝酸カリウム3.8gをイオン交換水50m1に溶解した水溶液および20重量%濃度のシリカゾル141gを順次添加してMo、W、Bi、Fe、Co、Ni、KおよびSiの各元素を含有するスラリーを得た。このスラリー中の(NO3/Mo)は1.5であった。

【0038】上記スラリーを用いて実施例1と同様にして触媒(5)を調製した。この触媒(5)の金属元素組成は次のとおりであった。

[0039]

M o 12W0.2B i 1.7F e 1.5C o 4N i 3K0.08S i 1 (酸化反応) 実施例1 において、触媒(1)の代わりに 触媒(5)を用いた以外は実施例1と同様の反応条件で 酸化反応を行った。結果を表1に示した。

[0040]

【表1】

	プロピレン 転化率 %	アクロレイン+ アクリル酸収率 %	アクロレイン+ アクリル酸選択率 %
実施例1	98.5	93.7	95.1
比較例1	96.2	89.6	92.3
比較例2	. 95.3	89.5	93.9
実施例2	98.3	93.2	94.8
実施例3	97.9	92.7	94.7

【0041】実施例4

(触媒の調製)イオン交換水1Lに硝酸コバルト893 g、硝酸第二鉄305gおよび硝酸セリウム10gを溶解した。別に、加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニウム1,000gおよびパラタングステ ン酸アンモニウム64gを添加し、撹拌しながら溶解した。得られた水溶液に上記別途調製した水溶液を滴下、混合し、次いで硝酸セシウム55gをイオン交換水100m1に溶解した水溶液を添加した後、塩基性硝酸ビスマス273gを添加して、Mo、W、B、Fe、Co、

CeおよびCsを含有するスラリーを得た。このスラリー中の (NO_3/Mo) は1.7であった。

【0042】上記スラリーを加熱撹拌し、蒸発乾固、乾燥した。次いで、得られた固形物を粉砕し、外径6mm、内径2mm、長さ6.6mmのリング状に成型し、空気流通下500℃で8時間焼成して触媒(6)を得た。この触媒(6)の金属元素組成は次のとおりであった。

[0043]

Mo12W0.5B i 2F e1.6C o6.5C e0.05C s0.6

(酸化反応) 触媒(6)1,500mlを25mmゆのステンレス鋼製反応器に充填した。この反応器にイソブチレン6容量%、酸素14容量%、水蒸気25容量%および窒素等からなる不活性ガス55容量%の混合ガスを接触時間2秒にて導入し、反応温度340℃で酸化反応を行った。結果を表2に示した。

【0044】比較例3

(触媒の調製)実施例4において、コバルト原料として 硝酸コバルト206gおよび酢酸コバルト418gを用 いた以外は実施例4と同様にして触媒(7)を調製し た。スラリー中の(NO₃/Mo)は0.9であった。

【0045】この触媒(7)の金属元素組成は、触媒(7)と同じである。

【0046】(酸化反応)実施例4において、触媒

(6)の代わりに触媒(7)を用いた以外は実施例4と 同様の反応条件で酸化反応を行った。結果を表2に示し た。

【0047】比較例4

(触媒の調製)実施例4において、塩基性硝酸ビスマスの量を0gおよび硝酸ビスマスの量を458gとした以外は実施例4と同様に触媒(8)を調製した。このスラ

リー中の(NO₃/Mo)は2.1であった。

【0048】この触媒(8)の金属元素組成は、触媒(6)と同じである。

【0049】(酸化反応)実施例4において、触媒

(6)の代わりに触媒(8)を用いた以外は実施例4と 同様の反応条件で酸化反応を行った。結果を表2に示し た。

【0050】実施例5

(触媒の調製) イオン交換水1Lに硝酸コバルト756 gおよび硝酸第二鉄381gを溶解した。別に、加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニウム1000gおよびパラタングステン酸アンモニウム64gを添加し、撹拌しながら溶解した。得られた水溶液に上記別途調製した水溶液を滴下、混合し、次いで硝酸セシウム55gとイオン交換水100m1に溶解した水溶液を添加した後、塩基性硝酸ビスマス273gおよび酸化ビスマス55gを添加した。このときのスラリー中の(NO3/Mo)は1.6であった。

【0051】このようにして得られたスラリーを加熱撹拌し、蒸発乾固、乾燥した。次いで、得られた固形物を粉砕し、外径6mm、内径2mm、長さ6.6mmのリング状に成型し、空気流通下500℃で8時間焼成して触媒(9)を得た。この触媒(9)の金属元素組成は次のとおりであった。

[0052]

M o 12W0.5B i 2F e 1.6C o 6.5C e 0.05C s 0.6 (酸化反応) 実施例4において、触媒(6)の代わりに 触媒(9)を用いた以外は実施例4と同様の反応条件で 酸化反応を行った。結果を表2に示した。

[0053]

【表2】

	イソブチレン	メタクロレイン+	メタクロレイン十
	転化率	メタクリル酸収率	メタクリル酸選択率
	%	%	%
実施例4	98.8	87.1	88.2
比較例3	96.9	84.6	87.3
比較例4	95.5	83.6	87.5
実施例5	98.9	87.0	88.0

【0054】実施例6実施例4において、原料ガスとしてイソブチレンの代わりにも-ブタノールを用いた以外は実施例4と同様にして酸化反応を行った。結果を表3

に示した。

[0055]

【表3】

	tーブタノール 転化率 %	メタクロレイン+ メタクリル酸収率 %	メタクロレイン+ メタクリル酸選択率 %
実施例6	100	87.2	87.2

【0056】実施例7実施例4において、原料ガスとしてイソブチレンの代わりにメチルーセーブチルエーテル(MTBE)を用い、接触時間および反応温度をそれぞれ3秒および350℃に変更した以外は実施例4と同様

にして酸化反応を行った。結果を表4に示した。

【0057】

【表4】

	MTBE 転化率 %	メタクロレイン+ メタクリル酸収率 . %	メタクロレイン+ メタクリル酸選択率 %		
実施例7	98.9	85.8	86.8		

【0058】実施例8

(触媒の調製) イオン交換水1Lに硝酸コバルト756gと硝酸第二鉄229gとを溶解した。また、硝酸ビスマス137gを61重量%の硝酸30m1とイオン交換水120m1からなる硝酸水溶液に溶解した。別に、加熱したイオン交換水3Lにパラモリブデン酸アンモニウム1,000gおよびパラタングステン酸アンモニウム63gを添加し、攪拌しながら溶解した。得られた水溶液に上記別途調製した2つの水溶液を滴下、混合し、次いで硝酸カリウム2.4gをイオン交換水50m1に溶解した水溶液および20重量%濃度のシリカゾル191gを順次添加した後、塩基性硝酸ビスマス(関東化学(株)製)110gを添加して、Mo、W、Bi、Fe、Co、KおよびSiの各元素を含有するスラリーを得た。このスラリー中の(NO3/Mo)は1.5であった。

【0059】上記スラリーを加熱撹拌し、蒸発乾固、乾燥した。次いで、得られた固形物を粉砕し、直径6mm、長さ6.6mmの円柱状に成型し、空気流通下460℃、8時間焼成して触媒(10)を得た。

【0060】この触媒(10)の元素組成は原子比で次のとおりであった。

[0061]

M o 12W0.5B i 1.4F e 1.2C o 5.5K0.05S i 1.35 (酸化反応) 実施例 1 において、触媒(1)の代わりに 触媒(10)を用いた以外は実施例 1 と同様の反応条件 で酸化反応を行った。結果を表 5 に示した。

【0062】なお、この触媒(10)(c+d+e=8.1)の場合、反応を長時間行うと触媒性能の低下が若干認められた。

【0063】実施例9

(触媒の調製) 実施例8において、塩基性硝酸ビスマスの代わりに硝酸ビスマスを用いた以外は実施例8と同様に触媒(11)を調製した。この触媒調製時の(NO_{3} /Mo)は1.6であった。

【0064】(酸化反応)実施例1において、触媒(1)の代わりに触媒(11)を用いた以外は実施例1と同様の反応条件で酸化反応を行った。結果を表5に示す。

【0065】なお、この触媒(11)の場合、触媒(10)と同様に、反応を長時間行うと触媒性能の低下が若干認められた。

[0066]

【表5】

	プロピレン 転化率 %	アクロレイン+ アクリル酸収率 %	アクロレイン+ アクリル酸選択率 %		
実施例8	97.2	91.1	93.7		
実施例9	97.1	91	93.7		

フロントページの続き (51) Int. Cl. 7 FI識別記号 テーマコート'(参考) CO7C 47/22 CO7C 47/22 51/23 51/23 51/25 51/25 57/055 57/055 Α В // CO7B 61/00 300 CO7B 61/00 300

Fターム(参考) 4G069 AA02 AA08 BB06A BB06B

BB12A BC02A BC02B BC03A

BCO3B BCO5A BCO5B BCO6A

BC06B BC08A BC08B BC16A

BC19A BC19B BC21A BC22A

BC25A BC25B BC26A BC27A

BC43A BC43B BC50A BC51A

BC55A BC59A BC59B BC60A

BC60B BC62A BC63A BC63B

BC66A BC66B BC67A BC67B

BC68A BC68B BD03A BD05A

BD05B BD07A CB10 CB17

DA06 FC02 FC08

4H006 AA02 AC45 AC46 BA02 BA06

BA13 BA14 BA18 BA30 BE30

4H039 CA62 CA65 CC30